100日本分類 (51) Int. Cl.

H 01 f 62 B 74 C 01 g 62 B 15 F 27

日本国特許庁

①特許出願公告 昭47-25959

許

磁公告 昭和47年(1972)7月14日

発明の数 1

(全6頁)

1

図磁気記憶用材料の製造法

创件 昭43-51361

22出 昭43(1968)7月19日

⑫発 眀 者 岩瀬慶三

滋賀県滋賀郡志賀町字和邇中722

冏 髙田利夫

京都市左京区北白川西瀬の内町1

同 木山雅雄

切出 願 人 財団法人生産開発科学研究所

京都市左京区下鴨森本町 1 5

図面の簡単な説明

第1図は T-Fe203 の抗磁力と出発物 ♬-FeOOHの平均粒度との関係を示す関係図であり、 第2図は本発明方法に於けるβ-FeOOH 粒子 の電子顕微鏡写真(×18000)である。

発明の詳細な説明

本発明は針状の外形を有する強磁性磁気記憶用 材料の製造法に関するものであり、詳しくは、鉄 イオン 1原子に対して少くとも 3個以上の割合で 塩素イオンを含む第一鉄塩の水溶液を加熱し 50 ~ 7 0 ℃の温度範囲で酸化反応を行うことにより 25 単一粒子の大きさによる影響は少なく、形骸粒子 長さ 0.5~1.5 μ、長さと幅の比が 8以上である 針状形態を有するβ-FeOOH 沈殿粒子をpH2 以下の溶液中に生成せしめ、この沈殿粒子を溶液 から分離して出発原料とし、その粒子形状をくず さないように脱水、還元、再酸化乾式反応を行つ 30 骸 粒子を製するための有機鉄塩を得ることは困難 て強磁性を呈した針状ャーFe203微粒子を製 することより成る磁気記憶用材料粉末の製造法で

従来、磁気記憶用材料としては経済性、磁気特 性の点で針状を呈したrーFe 2 O 3 が汎用され35 r ー Fe 2 O 3 を得る場合に生じる r ー Fe 2 O 3

針状1-Fe₂O₃粉末の製造は一般に次の如き

2

四種の方法により製造されている。即ち、①有機 金属鉄例えば蓚酸鉄の酸化雰囲気内での加熱によ る熱分解反応による方法:②r-FeOOH の加 熱による脱水反応による:③αーFeOOH の加 5 熱による脱水、遺元、酸化反応による方法: ④ B - FeOOH の脱水、避元、酸化反応による方法 の四手段が知られている。

これ等の生成方法の差異により目的物であるで - Fe₂O₃粉末の粉体科学的性質は異なり、物理 京都市北区上加茂菖蒲園町67の10的賭性質例えば磁気特性等も異つて来るのである。 上記の各種方法に於ては鉄塩を出発物として熱分 解条件を選ぶことにより得られる r-Fe2 O3 粒子は出発物(母塩)である有機鉄塩、r-FeOOH 及びα-FeOOH 粒子の結晶外形を 15 保持している。この様に出発物である母塩の形状 を保持した粒子は形骸粒子と呼ばれているが、と の形骸粒子中には等方的な形状を有したアー Fe₂ O₃ の微細な単一粒子が互に焼結しており、 その単一粒子の大きさは主に加熱温度、加熱時間、 20 雰囲気の種類等により決定される。 r-Fe₂O₃ 形骸 粒子は r ー Fe 2 O3 単一粒子が任意に 焼結し あつて形成されているのではなく、その長さ方向 が r - Fe₂O₃の { 1 1 0 }方向をもつた単結晶 状のものであり、その磁気的性質は形骸粒子内の の形、大きさにより著しく相違するのである。

前記①の方法に用いられる有機鉄塩の形状は実 質的に直方体でありその幅や厚さの平均は 0.5 μ 以上である。従つて針状形態の r-Fe₂O₃ 形 である。また②の方法に用いられるァーFeOOH 結晶は層状構造を呈し、その粒子の形状は横片状 であり、従つて針状のァーFe2O3粒子を得るこ とは困難である。更にァーFeOOH を加熱して は α-Fe₂O₃に変態し易いのでα-Fe₂O₃を 含まないァーFe₂O₃ を得ることは難しい。次

に③の方法に用いられるαーFeOOH 粒子はr - FeOOH 粒子に比較して針状の形状を呈して おり、針状rーFe2O3 粒子の出発原料に最も 適したものとされている。

の 記憶 用材として用いられるテープ、シート、デ イスク等はますます髙忠実度記憶のものが要求さ れ、また磁気粉末を高密度に含むものが要求され ている。

る強磁性粉末は空孔が小く出来る丈細長い粒子か ら成る微細な高い抗磁力をもつ粒子が要求され、 更に 該粒子の媒体中の分散性が優れていることが 要求される。

為に針状で一下e2O3 の出発物について種々な る製造条件とその粒子形態及びその磁気的性質に ついて系統的な研究を行つた結果、反応条件を選 ふととによつて従来用いられているαー F eOOH 粒子に比較して針状度が高く、粒度分布が少く更 20 反応によつて分散性の良好な長さ 0.5~1.5 μの に 双晶状又は多結晶状粒子が少い βー FeOOH粒 子が得られることを見出したのである。

βーFeOOH 粒子は角柱状を呈しており、こ の β-FeOOH 沈殿粒子が、弗素、塩素の如き つて製造されることは周知である。

ところがこの方法に依れば、得られる8ー FeOOH 沈殿粒子の形状は紡錘状(Spindle) であり又その大きさは長さ略2000~3000 A、幅又は厚さ100~200Aと極めて微細な 30 で脱水、還元、再酸化乾式反応を行つて強磁性を ものであり、この為、濾過、洗浄操作が困難なも の である。

更にこの方法は鉄塩原料として第2鉄塩を用い るものであるが、第2鉄塩は第1鉄塩に比較して 高価なものである。これ等の理由で上記の周知方 35 法によるβーFeOOH 粉末の製造は工業的には 行われていない。しかもこの方法で実験室的規模 でβー FeOOH粉末を得ても、との粉末を加熱に より脱水、選元、酸化してr-Fe₂O₃ 粉末と する場合に、出発物であるβーFeOOH 粉末が 40 ゲンイオンを配位した鉄鎖イオンの量が異ること 極めて微細なものであるため、その形状を保持さ せる加熱条件の範囲が極めて狭く厳格になってく るという欠点を持つものである。

次に本発明者が実験により確めたアーFe2O3

粉末の抗磁力と出発物であるβ-FeOOH 粉末 の平均粒度の関係について述べる。

第1図は反応条件を種々変えて得た長さが幅の 8倍以上のβーFeOOH 粉末を水素雰囲気中で しかし近時、磁気録音・画材料、電子計算機等 5 加熱、脱水、還元反応後200℃以下の温度で酸 化して得たるrー Fe 2 O 3 の抗磁力と出発物 A - FeOOH の平均粒度の関係を示すものであり、 図中・印は滅圧下450℃で脱水した後360℃ の温度で還元反応を行つたものであり、▲印は かかる要求を満たす為には媒体中にねり込まれ 10 350℃で脱水した後340℃の温度で還元反応 を行つたものである。

同図より、β-FeOOH 粒子が小さい場合に は熱処理温度による形状変化の度合が大きくなる ことが理解されるであろう。 更に同図より 8-本 発明者は上記の要求を満たす粒子を製造する 15 FeOOH 粒子の粒度(長さ)が大きくなるに従つ て抗磁力が大きくなることが判る。

> 本発明者は上述の如き知見を基とし、更に鉄板 酸洗廃液やチタン白製造時の廃液である安価な第 1鉄塩水溶液に着目し、第1鉄塩水溶液から酸化 β-FeOOH 沈 殿·粒子を製造し、これを出発物 として分散性の優れた針状ァーFe2O3 粉末を 製造するという本発明方法を完成したものである。

即ち、本発明は塩素イオンを含む第1鉄塩の水 イオンを含む第2鉄塩水溶液の加水分解反応によ 25 溶液を加熱し50~70℃の温度範囲で酸化反応 を行うことにより長さ 0.5~ 1.5 μ、長さと幅の 比が8以上である針状形態を有するβーFeOOH 沈殿粒子を生成せしめ、この沈澱粒子を出発物と して、その粒子形状をくずさない様に、公知手段 呈 する針状微粒子を製することより成る磁気記憶 用材料の製造方法である。

> 次に、本発明方法の要部をなすβ-FeOOH粉 末の製造について詳述する。

β-FeOOH 沈殿粒子はヒドロキソ鉄錯イオ ンと F¹, Cℓ'又は Br¹等のハロゲンイオン を配位子とするハロゲノ鉄錯ィオンの脱酸重合反 応により生成してくるのであるが、主に溶液中に 溶存しているハロゲンイオンの濃度により、ハロ に起因してβ-FeOOH 以外に所望しないα-FeOOH が混在してくる。β-FeOOH のα - FeOOH に対する生成比はヒドロキソ鉄錯ィ オンに対するハロゲン鉄錯イオンの割合が増加す

るに従つて増加してくるのである。

本 発明 方法に於てはハロゲンイオンを含む第 1 鉄 塩水溶液の酸化反応により液中に生じたヒドロ キソ 第2鉄とハロゲノ第2鉄として溶存するが酸 化反応によってFe³+濃度が増加することによ 5 が必要であり、硫酸イオンを含む場合には更にそ り逐次脱酸縮重合を行つてβ-FeOOHを形成 して行くのである。この 8-FeOOH 粒子の長 さ方向に垂直な断面は正方形であり、その形状や 大きさは主として①β-FeOOH沈殿の生成速度、 ②溶液の酸化温度、③溶存するハロゲンイオンの 10 挙げて説明する。 濃度。 ④液中に存在する鉄イオンの量等により影 響を受ける。

即ち、酸化温度一定の条件下ではβ-FeOOH の生成速度が遅く、ハロゲンイオンの濃度が高く 且つ液中に溶存する鉄イオンの量が多い程得られ 15 65℃及び80℃の温度に保持した状態で毎時 るβ-FeOOH 沈殿粒子は大きくなるのである。 尚、酸化温度が高くなるとβ-FeOOH 沈殿粒 子は大きくなるが、70℃以上を越えると逆に小*を検討した結果を次表に示す。

*さくなる傾向がある。

本発明方法に於て用いる第1鉄塩水溶液は PH 2以下でFe²⁺に対して最も工業的に入手が容易 な Cℓ' が少くとも 3原子以上含まれているとと れに対応する量のC ℓ が余分に含まれている こ とが必要である。

本発明方法に於ける酸化温度は50~70℃と 限定するものであるが、これについては実験例を

実験例

 $0.55 \,\mathrm{mol}$ FeC ℓ_2/ℓ $\geq 1.1 \,\mathrm{mol}$ NH₄Cl/l が含まれたpH約3を示す第1鉄 塩水溶液10ℓを加熱し、溶液の温度を50℃、 5 0 0 ℓの速度で空気を 2 0 時間吹き込んだ場合 に、pH 1.4を示す水溶液中に生じていた沈殿物

反応温度	沈殿の種類	収 量	β−FeOOH 粒子の平均幅
5 0 °C	βー F eOOH と極微量の αー F e OOH	239	150~200 Å
6 5 C	β−FeOOH と微量の α−FeOOH	3 0 9	150~200 Å
80℃	β-FeOOH と少量の α-FeOOH	3 5 9	120~150 Å

表より明らかな如く、上述の条件下に於いては 酸化温度が高くなるに従つてβ-FeOOH に対 するαーFeOOH の生成比が増加するが、一方 生成する針状を呈したβーFeOOH粒子の形態は35 する 沈殿物を濾別水洗し、稀アンモニア水にて処 酸 化温度が 70℃より 高くなると粒径が小さくな り同時に長さと幅の比も小さい粒子が生成し易く なる。従つて針状度の大なる形状を呈した粒径の 大きい βーFeOOH粒子を得るには酸化温度は 50~70℃の範囲が適当なのである。

次に本発明方法を実施例により説明する。 実施例 1

実験例に於ける酸化温度 50℃の反応液中に存 在するβーFeOOHと αーFeOOH 沈殿物を 除去した p H 1.4を示す水溶液を出発液とし、50 ℃に保つた状態で毎時5001の速度で空気を 260時間吹き込み、pH1.2の反応液中に存在 理後、120℃で乾燥してβーFeOOH 粒子の みからなる粉末を1259得た。第2図はこの粉 末の電子顕微鏡写真(単位μ)である。

この粉末は次表の如き形状、大きさを有してい 40 た。

B.E.T による	X 線 による	電顕による
比表面積	平均幅測定値	平均長さ測定値
3 4 m2/g	220~250Å	0.5 ~ 0.8 μ

次いで上記の 8-FeOOH 粉末を 25g 秤取 し、これをその形をくずさない様に水素雰囲気中 で350℃で脱水、還元反応を行い、黒色強磁性 粉末とし、次にこの強磁性粉末をその形をくずさ 磁性粉末約20gを得た。

との粉末は針状形状を呈したr-Fe2O3 粒 子より成つており抗磁力は 4 4 0 oe 、Br/p は 410ガウスであつた。

実施例 2

0.5 5 mol FeOl $_2$ / ℓ \geq 1.1 mol NH₄Cl/l が含まれた水溶液を150 l 調整 し、この溶液を加熱し、60℃に保持した状態で 毎時1500℃の速度で空気を8時間吹き込み、 溶液中に生成した第1次生成沈殿物を濾別して得 15 Cp に調整し、ドクター方式にて厚さ25μのポ たpH 1.4の全濾液を出発水溶液とし、 65℃で 毎時3500ℓの速度で空気を200時間吹き込 み、pH 1.3の溶液中に生成した沈殿物を濾別、 水 洗、稀アンモニア水処理、再水洗し、130c で乾燥して、約2kgの黄褐色粉末を得た。この粉 20 末は実施例1と同様の粒子形状、粒径のβ-FeOOH より成つていた。尚、この粉末のCP! 含有量は0.2%以下であつた。次いでこの粉末 1.7kgを秤取し、これを減圧下400℃の温度で 脱水後350℃の温度で還元反応を行い黒色強磁 25 1 鉄イオン1原子に対して少くとも3個以上の 性粉末とし、次にこの強磁性粉末を200℃の温 度で空気中で加熱して針状を呈したr-FegOa 粉末 1.5 kgを得た。次にこの粉末 1.5 kgと水 4 ℓ をポールミルに投入し3時間回転することにより 塊状物をなくした後水10ℓを添加し、攪拌機に 30 粒子を pH 2以下の溶液中に生成せしめ、この枕 て10分間攪拌後アニオン活性剤であるアルキル ペンセンスルホネート50gを添加し、更に10 分間攪拌後、濾別、水洗して50℃以下の温度で 滅圧乾燥を行い分散性の優れた磁性粉末を得た。

次に本発明方法により製造される針状ァー Fe₂O₃ 微粒子粉末を磁気記憶用材料の原料とし

て使用する例を示す。 使用例

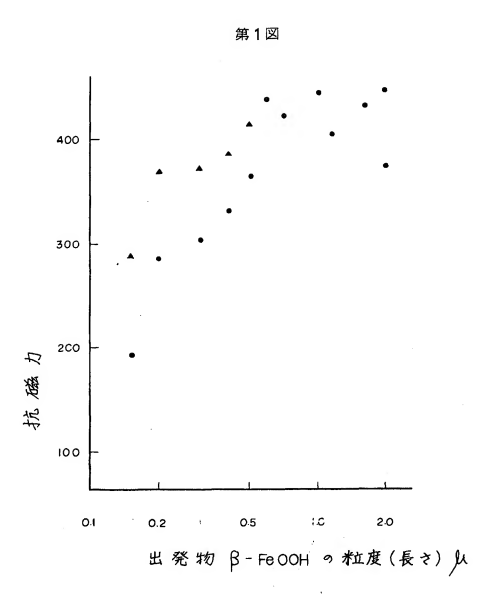
実施例2により得た分散性の優れた磁性粉末1 kgに M. E. K 0.8 8 kgを添加し、機拌機にて 5 ない様に空気中180℃で1時間保持し、茶色強 5 時間攪拌後、溶質として塩化ビニールと酢酸ビニ ールとの重合体粉末 0.2 5 kgを加えて更に 5時間 攪拌後、重合体の可塑剤としてジオクチルフォレ ート 0.0 5kg及び溶剤としてトルエン 0.2 5kgを 加えて得た泥状物をロールミルにて充分混練後更 10 に 重合体の安定粉末としてステアリン酸アルミ 2.5 8と 潤滑油としてシリコーン樹脂 1 8 及び高 分子溶解剤としてシクロヘキサノン 0.9 kgを加え、 ポールミルにて40時間混練する。

> かくして得たる泥状物をトルエンにて粘度1500 リエステルフイルムに塗布し、直流磁場920 Öe を通じながら磁場配向した後、赤外線乾燥を 行い塗布膜の厚さ10μになる様に磁気テープを 製造した。

との磁気テープは、テープ塗布膜中にアー r- Fe₂ O₃粒子が 1.6 mm/ml存在し、抗磁力は 3 9 0 Öe、角型比は 0.8の磁気特性を有してお り、転字効果にも問題はなかつた。

特許請求の範囲

割 合で塩素イオンを含む第1鉄塩の 水溶液を 50 ~70℃の温度範囲に保持して、酸化反応を行う ととにより長さ 0.5 ~ 1.5 μ、長さと幅の比が 8 以上である針状形態を有するβ-FeOOH 沈殿 殿粒子を溶液から分離して出発物とし、その粒子 形状をくずさないように脱水、還元、再酸化乾式 反応を行つて強磁性を呈する針状r-Fe₂ O₃ 微粒子を製造することを特徴とする磁気記憶用材 35 料粉末の製造法。



第2図

